PCT/US03/13627

L4 ANSWER 14 OF 36 CAPLUS COPYRIGHT 2003 ACS

AN 1987:576064 CAPLUS

DN 107:176064

TI Preparation of imidazo[1,2-a]pyridines and imidazo[1,5-a]pyrimidines as cardiotonics

PA Fujisawa Pharmaceutical Co., Ltd., Japan

SO Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 23 pp.

CODEN: JKXXAF

DT Patent

LA Japanese

FAN.CNT 1

PATENT NO. KIND DATE APPLICATION NO. DATE
PI JP 62135473 A2 19870618 JP 1986-290820 19861205
PRAI GB 1985-30144 19851206

OS CASREACT 107:176064

The title compds. [I; Rl = H, alkyl; R2 = :1, halo, OH, alkyl, alkoxy, alkylthio, alkylamino; R3 = H, alkyl; R4 = (un)substituted heterocyclyl; X = N, CH; provided R3 = alkyl when Rl = H, R2 = H or alkoxy and R4 = alkoxy-2-pyridyl] were prepd. as cardiotonics. A mixt. of 2.73 g 1-(2-pyridyl)ethylamine-AcOH and 7.5 mL Me3SiOCMe:NSiMe3 in CH2Cl2 was stirred for 15 min and 2.49 g isonicotinic acid was added to the resulting mixt. at 15.degree. and the mixt. was stirred for 1 h to give 1.35 g N-[1-(2-pyridyl)ethyl]isonicotinamide (II). A mixt of 3.4 g II and 50 mL POCl3 was refluxed for 2 h to give 0.75 g I (R1 = R2 = H, R3 = Me, R4 = 4-pyridyl, X = CH). This increased max dp/dt value of blood pressure in dog left ventricle by 94% at 1.0 mg/kg i.v.

IT 110859-74-0P

RL: RCT (Reactant); SPN (Synthetic preparation); PREP (Preparation); RACT (Reactant or reagent)

(prepn. and cyclization of, imidazopyrimidine deriv. from)

RN 110859-74-0 CAPLUS

CN 3-Pyridinecarboxamide, N-{1-(1,4-dihydro-6-methyl-4-oxo-2-pyrimidinyl)ethyl}- (9CI) (CA INDEX NAME)

IT 110859-73-9P 110859-75-1P 110859-76-2P

RL: SPN (Synthetic preparation); PREP (Preparation) (prepn. of, as intermediate for cardiotaxic imidazopyrimidine deriv.)

RN 110859-73-9 CAPLUS

CN 4-Pyridinecarboxamide, N-[1-(1,4-dihydro-6-methyl-4-oxo-2-pyrimidinyl)ethyl]- (9CI) (CA INDEX NAME)

RN 110859-75-1 CAPLUS

CN 3-Pyridinecarboxamide, N-[(1,4-dihydro-6-methyl-4-oxo-2-pyrimidinyl)methyl]- (9CI) (CA INDEX NAME)

RN 110859-76-2 CAPLUS

CN 4-Pyridinecarboxamide, N-[1-(1,4-dihydro-6-methyl-4-oxo-2-pyrimidinyl)-2-methylpropyl]- (9CI) (CA INDEX NAME)

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭62 - 135473

@Int.Cl.*	識別記号	庁内整理番号		②公開	昭和62年(198	7)6月18日
C 07 D 471/04	108	6664-4C					
A 61 K 31/435	ABP						
31/505 C 07 D 487/04	A B N 1 4 4	7169-4C	審査請求	未請求	発弱の数	1	(全23頁)

イミダゾール総合復素環化合物 の発明の名称

> の特 頤 昭61-290820

登出 願 昭61(1986)12月5日

砂1985年12月6日勢イギリス(GB)動8530144

侵先権主張

川西市水明台1-5-87 高谷 隆 男 ②発 明 者 大阪市住之江区浜口西1-14-33 夷 杉

60発 明 者

重 孝 吹田市泉町 4-15-20 母 明 者 西 野 尼崎市下食満字南台233-3

砂発 明 者 善一

大阪市東区道修町4丁目3番地 歷沢薬品工業株式会社 ①出 顋 人

弁理士 青木 犯代 理 人

1.発明の名称

イミダゾール総合技業現化合物

2.特許請求の範囲

一數式

$$R^2$$
 N
 N
 N
 N
 N
 N

[式中、 R^1 は水素原子または低級アルキル基。 R² は水崩隊子、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、 低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキ ルナオ基または低級アルキルアミノ基、 R³ は水 素原子または低級アルキル基、 R ⁴ は置換基を有 していてもよい複素顕式基、 X は N またはCRをそ れぞれ意味する。ただし R^1 が水素原子、 R^2 が 水素原子または低級アルコキシ基、 R ⁴ が低級 アルコキシで量換されていてもよい2~ビリジ ル基、およびXがCHのとき、R³ は低級アルキル

基である〕

で示されるイミダゾール箱合復業膜化合物および

3.発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

この発明は、強心作用を有する新規なイミダ ゾール組合技業現化合物に関するものであり、医 保の分野で利用される。

【従来の技物】

ある種のイミダゾ[1.5 - a]ピリミジン化合 物として特開昭60-19789号公银およびケミカル・ アンド・ファーマシューティカル・ブレティン (Chemical and Phormaceutical Bulletin) 第31 芒、第2540~2551頁(1983年)に記載のものが知 **られている。**

また、ある種のイミダゾ[1.5-2]ピリジ ン化合物としてジャーナル・オブ・ザ・ケミカ ル・ソサイエティー・パーキン・トランス1 (Journal of the Chemical Society Perkin Irans I) 第78~81页(1981年)およびジャー ナル・オブ・ケミカル・リサーナ(Journal of Chemical Research)第1341~1350頁(1983年) に記載のものが知られている。

しかしながら、上述に記載のこれらの化合物が 強心作用を有することはまったく知られていな い。

この発明は、強心作用を有する新規なイミダ ソール縮合権累別化合物を提供することを目的と するものである。

[問題点を解決するための手段]

この発明の目的化合物であるイミダゾール部合 復常現化合物は、次の一般式[1]で示される。

$$R^2 \xrightarrow{R^1}_{X} N \xrightarrow{R^4}_{R^3} [1]$$

[式中、 R ¹ は水常原子または低級アルキル基、 R ² は水常原子、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、 低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキ ルテオ基または低級アルキルアミノ基、R³ は水 浓原子または低級アルキル基、R⁴ は電換基を有 していてもよい複素頑丈甚、X は N またはCHをそ れぞれ意味する。ただし、R¹ が水常原子、R² が水常原子または低級アルコキシ基、R⁴ が低級 アルコキシで置換されていてもよい 2 ー ビリ ジ ル基、および X が CBのとき、R³ は低級アルキル 基である]

この発明の目的化合物[1]およびその塩類は、 次の製造法によって製造することができる。 製造法1

R¹ N R² N R³ R⁴

製造法2

製造法 3

製造法 4

製造法 5

製造差 6

製造法7

この明細書中の記載における他々の定義の好遇な例を以下詳細に最明する。

「低級」とは、特に断りのない限り、皮素原子 1~6個を有する基を意味する。

好適な「低級アルキル基」としては、直頭状または分類技状のものであり、例えばメナル、エナル、プロビル、イソプロビル、プナル、イソプナル、 第三級プナル、ペンテル、ヘキシル等が挙げられ、 そのうちより好ましいものは、 C_1 - C_4 アルキル基である。

好選な「係級アルコキシ基」としては、例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ガトキシ、イソプトキシ、第三級プトキシ、ペンナルオキシ、ペキシルオキシのが挙げられ、そのうちより好ましいのは C₁ - C₄ アルコキシ基である。

好適な「低級アルキルナオ志」としては、例えばノナルナオ、エナルナオ、プロビルナオ、イソブロビルナオ、ガナルナオ、イソブナルナオ、外 三級ブナルナオ、ペンテルナオ、ハキシルナオ 母が挙げられ、そのうちより好ましいのは℃₁ ー C。アルキルナオ基である。

好適な「低級アルキルアミノ基」としては、モノーまたはジー低級アルキル環接のアミノ基であり、例えばメテルアミノ、ユテルアミノ、プロピルアミノ、ジメテルアミノ、メテルエテルアミノ、メテルプロピルアミノ等が挙げられ、そのうち、より好ましいのは、ジ(C1-C2)アルキルアミノ基である。

好通な「ハロゲン原子」としては、ふっ常、塩 常、臭葉または妖常である。

好選な「複素環式基」としては、耐累原子、イオウ原子および登累原子から選択されたヘテロ原子少なくとも1個を含む飽和または不飽和単環式または多環式複素原式薬が挙げられる。

好ましい技術環式基としては、

例えば、ピロリル、ピロリニル、イミダソリル、イミダソリオ、ピラソリル、ピラソリオ、ピ リジル【例えば、2ーピリジル、3ーピリジルお よび4ーピリジル】、ピリジルNーオキシド、ピ

- 1 - (1 - ピリンジニオ)、1 H - 2 - (1 - ピリンジニル)、1 H - 2 - (2 - ピリンジニオ)、6.7 - ジヒドロ-5 H - 1 - (1 - ピリンジニオ)、6.7 - ジヒドロ-5 H - 1 - (2 - ピリンジニル)等の室常原子1~5 個を含む不動和総合複繁環幕:

例えば、オキサゾリル、オキサゾリオ、イソオ キサゾリル、オキサジアゾリル、オキサジアゾリ オ等の設常原子1~2個および空常原子1~3個 を含む不飽和3~8員複素単環基:

例えば、モルホリノ、シドノニル等の酸素原子 1~2 個のよび窒素原子 1~3 個を含む飽和 3~ 8 最複素単類基:

例えば、ベンズオキサソリル、ベンズオキサジアソリル等の酸素原子 1 ~ 2 個および窒素原子 1 ~ 3 個を含む不飽和総合複素現基:

例えば、ナアゾリル [例えば、 2 - ナアゾリル、 4 - ナアゾリルおよび 5 - ナアゾリル]、ナアゾリオ、インナアゾリル、ナアジアゾリル、ナアジアソリオ、ジヒドロナアジニル等のイオウ原

リジニオ、ジヒドロビリジル、テトラヒドロビリジル、ピリミジニル[例えば、2 - ピリミジニル]、ピリミジニルおよび 5 - ピリミジニル]、ピリミジニオ、ピラジニル、ピラジニル、データンニル、ピリグジニル、ピリグジニル、トリアジニル、トリアジニル、テトラジニル、テトラジニル、テトラジニル、テトラジニル、テトラジニル、テトラジニル、テトラジニオ、テトラゾリル、テトラジニル、テトラジニオ、テトラゾリル、テトラジリス等の空常原子1~4 個を含む不飽和3~8 員、さらに貯ましくは5または6 員復常単頑盗:

例えばピロリジニル、イミダゾリジニル、ピペリジノ、ピペラジニル等の窒素原子 1~4 個を含む 世和 3~8 負債需単議高;

例えば、インドリル、イソインドリル、インドリジニル、ベンズイミダソリル、ベンズイミダソリル、ベンズイミダソリカ、インキノリル、イン・リニオ、イン・リース、イングソリカ、ベントリアソリル、テトラソロビリジル、テトラソロビリダジニル、ジヒドロトリアソロビリダジニル、1 H-1-(1-ピリンジニル)、5 H

干1~2個および空肃原子1~3個を含む不飽和 3~8号放文県田本:

例えばナアゾリジニル等のイオウ原子1~2個 および空累原子1~3個を含む飽和3~8員複素 単田本・

例えば、テエニル等のイオウ原子1~2 傷を含む不飽和3~8 員復常単寝盖;

例えば、ベンゾナアゾリル、ベンゾナアゾリニル、ベンゾナアジアゾリル等のイオウ原子1~2 個および空渚以子1~3個を含む不飽和総合複素 環系:

係えば、フリル等の散素原子1個を含む不飽和 3~8員複素単環基;

例えば、オキサテオリル、オキサティニル等の 設満原子1個およびイオウ原子1~2個を含む不 飽和3~8員複素単環蓋:

例えば、ペンソナエニル等のイオウ原子 1 ~ 2 · 例を含む不飽和縮合複素環蓋:

偶えば、ペンズオキサティニル母の酸器原子 1 個およびイオウ原子 1~ 2 個を含む不飽和給合復

常度基準が挙げられる。

上述の復常度式基は、例えばハロゲン、低級アルキル、アミノ、ヒドロキン、係級アルキルアミノ、はおソ、保護されたアミノ、低級アルキルテオ、低級アルキルスルフィニル、低級アルキルスルホニル等の適当な置換基を有していてもよい。その置換基のうち、ハロゲン、低級アルキル、低級アルキルアミノ、低級アルキルナオについては割送の例示のものと同様のものが挙げられる。

保證されたアミノの好適な例としては、例えば 低級アルカノイルアミノ[例えば、ホルミルアミ ノ、アセナルアミノ、プロピオニルアミノ等] 等 のアシルアミノのような慣用のものが挙げられる。

低級アルキルスルフィニルの好適な例としては、 メテルスルフィニル、ユテルスルフィニル、プロ ピルスルフィニル、イソプロピルスルフィニル、 ブテルスルフィニル、イソプテルスルフィニル、 第三級プテルスルフィニル、ベンテルスルフィニ ル、ヘキシルスルフィニル等が挙げられ、そのう ちより伊ましいのは $C_1 - C_4$ アルキルスルフィ ニルである。

オキサゾリル(例えば2-メテルアミノベンズオ キサゾリル、 2 - エテルアミノベンズオキサゾリ ル等)等]、低級アルキルおよびオキソで監接さ れているペンゾナアゾリニル[傍えば3ー低級ア ルキルー2ーオキソベンゾナアゾリニル(例えば 3-メナルー2-オキソベンゾナアゾリニル、3 ーエチルー2ーオキソベンゾナアゾリニル、3-プロピルー2-オキソペンゾナアゾリニル好)等]、アミノおよび低級アルキルで置換されている ピリミジニル[傍えば、2ーアミノー4ー低級ア ルキルピリミジニル(例えば、2~アミノー4~ メナルビリミジニル、2ーアミノー4ーエナルビ りミジニル、2-アミノー4-プロピルピリミジ ニル労)労引、保護されたアミノおよび低級アル キルで置換されているピリミジニル[例えば、 2 - 低級アルカノイルアミノー4- 低級アルキルビ リミジニル(例えば2~アセナルアミノー4ーメ ナルピリミジニル、2-アセナルアミノー4-エ ナルピリミジニル、2ープロピオニルアミノー4 ーメナルビリミジニル併)のような2-アシルア 体級アルキルスルホニルの好遇な例としては、 ノテルスルホニル、エチルスルホニル、プロビル スルホニル、イソプロビルスルホニル、ガテルス ルホニル、イソブナルスルホニル、 第三級ブテル スルホニル、ペンテルスルホニル、 ヘキシルスル ホニル等が挙げられ、そのうちより貸ましいのは C₁- C₄アルキルスルホニルである。

ミノー4~保袋アルキルピリミジニル等]、低級 アルキルテオおよび低級アルキルで登換されてい るピリミジニル【例えば、2-低級アルキルチェ ー4ー低級アルキルピリミジニル(例えば、2~ ノナルナオー4~ノナルピリミジニル、2~エナ ルナオー4ーノナルビリミジニル、 2ープロビル ナオー 4ーメナルビリミジニル、 2 ーメテルテオ ー 4 ーエテルピリミジニル勢)等] 、低級アルキ ルスルフィニルおよび低級アルキルで置換されて いるピリミジニル【例えば、2~低級アルキルス ルフィニルー4ー低級アルキルピりミジニル(例 えば、 2 - メテルスルフィニルー 4 - メテルビリ ミジニル、2~ユナルスルフィニルー4-メナル ピリミジニル、2-プロピルスルフィニルー4-メナルビリミジニル、2-メチルスルフィニル-4 - エナルビリミジニル等)等]、低級アルキル スルホニルおよび低級アルキルで置換されている ピリミジニル[例えば、2-低級アルキルスルホ ニルー4ー低級アルキルピリミジニル(例えば、 2 - メナルスルホニルー4 - メナルビリミジニル、 2 - エナルスルホニルー 4 - ノナル ピリミジニル、
2 - プロピルスルホニルー 4 - ノナル ピリミジニル、
2 - プロピルスルホニルー 4 - ノナル ピリミジニル、
2 - ノナルスルホニルー 4 - エナル ピリミジニルを) 野」、ヒドロキシおよび低級アルキルで
医次されているピリミジニル (例えば、 2 - ヒドロキシー 4 - エナル ピリミジニル (例えば、 2 - ヒドロキシー 4 - エナル ピリミジニル 等]、
低級アルキルおよび低級アルキルアミノで 医液されているナアゾリル [例えば 4 - 低級アルキルアミノナアブリル (例えば 4 - エナルー 2 - メナルアミノナアブリル 5) 母] などが
本げられる。

「 置換基を有していてもよい、保護されたアミノを有する複素環式基」、「 置換基を有していてもよい、アミノを有する複素環式基」、「 置換基を有していてもよい、低級アルキルナオを有する複素環式基」、「 置換基を有していてもよい、低級アルキルスルフィニルまたは低級アルキルスル

ホニルを有する役券環式基」および「医換基を有 していてもよい、ヒドロキシを有する復業環式基 」における「置換基を有していてもよい復業環式 基」の好遇な例についても上述のものと同様のも のも挙げることができる。

より好ましい「遺換基を有していてもよい、保 誰されたアミノを有する複常最式基」の例示とし ては前述の保護されたアミノで置換されているど リジル並びに保護されたアミノおよび低級アルキ ルで書換されているどリミジニルが挙げられる。

より好ましい「世換基を有していてもよい、アミノを有する複為研求器」の例示としては前述のアミノピリジル並びにアミノおよび低級アルキルで置換されているピリミジニルが挙げられる。

より好ましい「盆換基を有していてもよい、低 級アルキルナオを有する復業風式基」の例示とし ては前途の低級アルキルナオおよび低級アルキル で盆換されているピリミジニルが挙げられる。

より好ましい「配換基を有していてもよい、低級アルキルスルフィニルを有する復業類式基」の

例示としては前述の低級アルキルスルフィニルお よび低級アルキルで置換されているピリミジニル が挙げられる。

より好ましい「复換基を有していてもよい、低級アルキルスルホニルを有する複素調式基」の例示としては前途の低級アルキルスルホニルおよび低級アルキルで置換されているピリミジニルが挙げられる。

より好ましい「置換基を有していてもよい、ヒドロキシを有する複素顕式基」の例示としては前述のヒドロキシおよび低級アルキルで置換されているとりミジニルが挙げられる。

目的化合物[1]の肝適な塩類は慣用の無限性塩 類であり、例えばぎ酸塩、酢酸塩、トリフルオロ 酢酸塩、マレイン酸塩、酒石酸塩、メタンスルホ ン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、トルエンスルホ ン酸塩等の有機酸塩、例えば塩酸塩、具化水素酸 塩、医酸塩、調酸塩等の無機酸塩、例えばアスパ ラギン酸塩、グルタミン酸塩等のアミノ酸との塩 等が挙げられる。 なお、製造法 1 ~ 7 中の化合物 [I a] ~ [I i] は 化合物 [I] の範囲内に包含され、したがってこれ らの化合物 [I a] ~ [I i] の好適な塩類としては、 上記で目的化合物 [I] について例示した塩類と同 様のものが挙げられる。

目的化合物[1]およびその塩の製造法を、以下 詳細に説明する。

製造法1

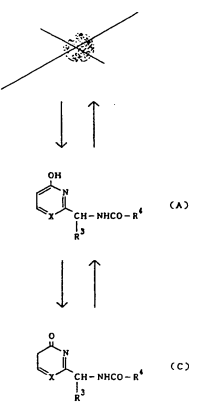
口的化合物[1]およびその塩は、化合物[1]またはその塩を現化反応に付すことにより製造することができる。

化合物[1]の舒適な塩類としては、化合物[1] で例示したものと同様のものが挙げられる。

母化反応は、脱水剤の存在下で行われる。

この反応で使用される好適な脱水剤としては、 無機パロゲン化合物 [例えば塩化ナオニル、五塩 化燐、オキシ塩化燐、三臭化燐、塩化スズ、四塩 化ナタン等]; カルボジイミド化合物 [例えば N.N' - ジシクロヘキシルカルボジィミド、 N - シクロヘキシルー N' - モルホリノエテルカル ポジィミド、 N - エナル・N' - (3 - ジッナルアミノプロピル)カルボジィミド等]; その他の頃 化合物[例えば五砂化リン、ポリホスフェート、フェニルホスフェート等]; ホスフィン化合物[例えばトリエナルホスフィン、トリフェニルホスフィン等] およびアゾジカルボン酸エステル化合物[例えばアゾジカルボン酸ジエナル、アゾジカルボン酸ジイソプロピル等] との組合せ; 等または協合によってはそれらの混合物等が挙げられる。

この反応は通常、ジェナルエーテル、N・N ージノナルホルムアミド、ピリジン、酢酸、燥酸、ベンゼン、四塩化炭素、クロロホルム、塩化メナーレン、テトラヒドロフラン、ジオキサン等の反応に感影響を及ぼさない慣用の疳媒中で行われる。 更に、上記の設水剤が液体のときは、それらを浴はとして使用することもできる。



[式中、 R ³ 、 R ⁴ および X はそれぞれ前と同じ 意味]

この明細書中、化合物[I]は便宜上式(A)で示す こととする。 「反応 & 座は特に限定されず、反応は通常冷却下ないしか熱下で行われる。

化合物[1]中、R²がヒドロキシ基であり、説 水剤として無限ハロゲン化合物を使用する場合、 そのヒドロキシ基は、場合によって相当するハロ ゲンに属扱されることもあり、そのような反応も この反応に包含される。

化合物[1]において、R²がヒドロキシ基のとき、化合物[1]は互変異性体として存在する。例えば、R²のヒドロキシ基がピリミジン環(すなわち X が N)の4位またはピリジン環(すなわち X が CR)の6位に位置し、R¹が水素原子の場合、化合物[1]は以下のような互変異性体として示すことができる。

製造法 2

目的化合物[Ja]およびその塩は、化合物[型] またはその塩を現化反応に付すことにより製造す ることができる。

化合物[1]の好適な塩類としては、化合物[1] で例示したものと回復のものの他、アルカリ金属 塩[例えば、リテウム塩、ナトリウム塩、カリウ ム塩等] のような塩蓋との塩が挙げられる。

この反応は実質的に<u>製造法1</u>と同様にして行うことができ従って、反応条件等[例えば、南線、 脱水剤、反応温度等]は、<u>製造法1</u>で例示したものを参照することができる。

製造法3

目的化合物[Ic]およびその塩は、化合物[Ib]またはその塩を化合物[N]またはその塩を反応させることができる。

化合物[N]の好遇な塩類としては、化合物[I] で例示したものと同様のものが挙げられる。

この反応は、水、アセトン、クロロホルム、ア セトニトリル、塩化ノナレン、塩化エテレン、 N・N・ジノナルホルムアミド、ノケノール、ユケノール、ジエナルエーテル、テトラヒドロフラン、ジノナルスルホキシド等の他、この反応に思 影響を及ぼさないいかなる物質中でも行うことができる。そのうち好ましくは、極性的質であり、 その場合、水との混合物質として使用することもできる。

反応離度は特に限定されず、反応は通常宝温ないし加熱下で行なわれる。

製造法 4

目的化合物[Id]およびその塩は化合物[Ib]またはその塩も理元反応に付すことにより製造することができる。

この製造生で適用される選元としては、化学的、 選元および接触選元が挙げられ、選元は常法に、 よって行うことができる。

化学的遵元に使用される好酒な選元前は、例えば為、亜鉛、飲等の金属、そのような金属および/または例えば塩化クロム、酢酸クロム等の金属化合物と、例えばギ酸、酢酸、プロピオン酸、

ラネー例、ウルマン鋼等の鋼魚媒等の常用の触媒 である。

化学的選気および接触選気は適常、水、例えば ノクノール、エクノール、プロパノール等のアル コール、前酸ジェチルエーテル、ジオキサン、テ トラとドロフラン等、またはそれらの混合物のよ うな慣用のいかなる溶媒中でも行うことができ る。さらに、化学的選元に使用される前記液状の 数も溶媒として使用することができる。

反応は通常冷却下ないし加温下の範囲で行うの が好ましい。

型选注 5

目的化合物[If]およびその塩は、化合物[Ie]またはその塩をアミノ保護基の駅間反応に付すことにより製造することができる。

この反応は、強常の加水分解、運完等の慣用の 方法に従って行われる。

加水分解は、塩基または酸の存在下で行うのが 好ましい。好過な塩基としては、アルカリ金属 [例えば、ナトリウム、カリウム等] 、アルカ トリフルオロ酢酸、p-トルエンスルホン酸、塩 は、 具化水素酸等の有機酸または無碳酸との組合 わせ、 例えば水素化アルミニウムリナウム、水素 化アルミニウムナトリウム、水素化アルミニ ウ ム、 水素化トリメトキシアルミニウムリナウム、 水素化トリメトキシアルモニウムリナウム、 水常化トリメトキシアルモニウムリナウム 等の水素化アルミニウム化合物、 例えば水素化ト リノナル集、水素化トリーカープテル集等の水素 化トリアルキル銀、水素化トリフェニル選等である。

り土類金属 [例えばナトリウム、マグネシウム 等] 、それらの水酸化物、炭酸塩もしくは炭酸水 常塩、トリアルキルアミン [例えば、トリメテルアミン、トリエテルアミン等] 、ピコリン、1.5 - ジアザビシクロ [4.3.0] ノナー5 - エン、1.4 - ジアザビシクロ [2.2.2] オクタン、1.8 - ジアザビシクロ [5.4.0] ウンデカー 7 - エン 等の無機または有機塩基が挙げられる。

好選な酸としては、有機酸 [例えば、燥酸、酢酸、プロピオン酸、トリクロロ酢酸、トリフルオロ酢酸等] および無機酸 [例えば、塩酸、臭化水素酸、硫酸、塩化水素、臭化水素等] が含まれる。

トリハロ酢酸 [例えば、トリクロロ酢酸、トリフルオロ酢酸等] のようなルイス酸を使用して脱 な反応を行う場合、アニソール、フェノール等の カテオン補捉剤の存在下で行うのが好ましい。

加水分解反応は通常、水、メタノール、エタ ノール等のアルコール、塩化メナレン、テトラヒ ドロフランの他、反応に悪影響を及ほさないいか なる府舗またはそれらの混合物中で行われる。使用する塩基または酸が液体のときは、府鎖を兼ねることもできる。反応運度は限定されず、通常、 治却下ないし加温下で反応は行われる。

設施反応で使用される恵元反応は実質的に<u>製造</u> <u>抜く</u>と同様にして行うことができ、従って反応条件等[例えば飛媒、遠元剤、反応温度等]は<u>製造</u> <u>抜く</u>で例示したものも参照することができる。

製造法 6

目的化合物[Ib]およびその塩は、化合物[Ig]またはその塩を酸化反応に付すことにより製造することができる。

この酸化反応は、例えば、m-クロロ過安息者 酸、過安息者酸、過酢酸、オゾン、過酸化水果、 過ヨウ果酸等のような酸化剤を用いて - S - モ - S O - または - S O 2 - に転換する場合に用い られる常法により行うことができる。

この反応は通常、水、アセトン、ジオキサン、 アセトニトリル、 N・N - ジノナルホルムア ミ ド、クロロホルム、塩化メナレン、動酸エナルの

スルホキシドのような反応に悪影響を及ぼさない 慣用の邪謀中またはそれらの混合物中で行われ る。前記酸が液体である場合には、それを狩銭と して使用することもできる。

反応温度は特に限定されないが、通常は加温下 または加熱下に反応が行われる。

製造法 1 および 2 における原料化合物[I]および[II]のうち、ある種のものは新規であり、それらは例えば次の製造法によって製造することができる。

製造法A

もしくはそのアミノ基における反応性誘導体またはそれらの塩

ような拍撲または反応に思影響を及ぼさないその 他の用鍵中で行うことかできる。

反応過度は特に限定されず、反応は冷却下もし くは家庭で行うことが好ましい。

この反応で、- 50 - 基も有する化合物および
- 502-基も有する化合物の混合物が生じた 場合には、これら2つの化合物は常法に従って分 事することができる。

製造注7

目的化合物[[i]およびその塩は、化合物[[g]またはその塩を加水分解反応に付すことにより製造することができる。

加水分解は酸の存在下に行うのが好ましい。

酸の好ましい例としては、例えば塩酸、臭化水 素酸、硫酸等の無酸酸、例えば遙酸、酢酸、トリ フルオロ酢酸、プロピオン酸、ペンゼンスルホン 酸、p-トルエンスルホン酸等の有機酸および酸 性イオン交換樹脂が挙げられる。

加水分解は通常、水、メタノール、エタノール、ジオキサン、テトラヒドロフラン、ジメナル

製造法B

製造法C

選体としては、化合物[V]をピス(トリメテルシリル)アセトアミド、モノ(トリメテルシリル)アセトアミド、ピス(トリメテルシリル)欧常等のシリル化合物と反応させることによって形成されるシリル誘導体等が挙げられる。

化合物[V]およびその反応性誘導体の行通な堪としては、化合物[I]について例示したものと同様のものを挙げることができる。

[式中、 \mathbf{R}^6 はエステル化されたカルボキシ高を 意味し、 \mathbf{R}^1 、 \mathbf{R}^2 、 \mathbf{R}^3 、 \mathbf{R}^6 、 \mathbf{R}^5 および \mathbf{X} はそれぞれ前と同じ意味である〕

「エステル化されたカルボキシ基」の好適な例としては、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、イソプロボキシカルボニル、イソプロボキシカルボニル、ヴトキシカルボニル等の低級アルコキシカルボニル基、フェノキシカルボニル等のアル(低級)アルコキシカルボニル基のアル(低級)アルコキシカルボニル基のアル(低級)アルコキシカルボニル基

原料化合物の製造法A~Cについて、以下評細に以明する。

复进法 A

化合物[I]およびその塩は、化合物[V]もしくはそのアミノ基における反応性制導体またはそれらの塩を化合物[V]もしくはそのカルポキシ基における反応性誘導体またはそれらの塩と反応させることにより製造することができる。

化合物[∀]のアミノ基における好選な反応性額

フェニルナオエステル、pーニトロフェニルナオ エステル等の話性エステル、または例えばN・N ージメナルヒドロキシルアミン、1ーヒドロキシ ー2ー(1H)ーピリドン、Nーヒドロキシスク シンイミド、Nーヒドロキシフタルイミド、1ー ヒドロキシー 8ークロロー1Hーペンゾトリア ゾール等のNーヒドロキシ化合物とのエステル等 せずることができる。これらの反応性誘導体 は、使用される化合物[Y]の種類に応じて適宜選択することができる。

化合物 [別] およびその反応性誘導体の好適な塩としては、化合物 [1] について例示したものと同様のものの他、通常の塩基との塩、例えば、 トリノナルアミン塩、 アリン塩、 ピリジン塩、 ピコリン塩、 ジルエナルアミン塩、 ピリジン塩、 ド・リンベンジアミン塩等] 、アンモニウム塩、 カルシウナレンジアミン塩等] 、アンモニウム塩、 カルシウム塩 等]、アルカリ土類全属塩 [例えば、 カルシウム塩 等] 、アルカリ土類全属塩 [例えば、 カルシウム塩 等] 、アグネシウム塩等] 等を挙げることができ

a.

反応は、強高、水、例えばメタノール、エクノール等のアルコール、アセトン、ジオキサン、アセトニトリル、クロロホルム、塩化メナレン、塩化エナレン、テトラヒドロフラン、酢酸エナル、N・N・ジメナルホルムアミド、ピリジンのような慣用の疳糞または反応に悪影響を及ぼさないその他のあらゆる疳糞中で行なわれる。これらの疳糞は、水と混合して使用してもよい。

化合物(引)を反応の中で遊離または塩の形で使用する場合、反応は、N.N'ージシクロヘキシルカルポジイミド、NーエナルーN'ー(3ージメナルアミノプロビル)カルポジイミド、オキシ塩化リン(塩化オキサリル、例えばクロロギ酸低サイン、はなオーカーのイン、アルキル、クロロギ酸インプロビル等のハロギ酸低ジアルキル、トリフェニルホスフィン、オースゲンスクロロギ酸トリクロロメナル、オキシ塩化リンスクロロギ酸トリクロロメナル、オキシ塩化リンスクロビルではよって調製される所類に

マイヤー以英等の慎用の組合剤の存在下に行うこ とが好ましい。

反応は、また、アルカリ金属皮酸水素塩、トリ (低級)アルキルアミン、ピリジン、N-(低級)ア ルキルペンジルアミン等の無機または有限塩基の 森井下に行ってもよい。

反応温度は特に限定されず、反応は通常、冷却 下ないし加温下の製器で行われる。

製造生B

化合物[Ia]およびその塩は、化合物[II]またはその塩を化合物[III]またはその塩を反応させる。
ことにより製造することができる。

化合物[Io]、[W]および[四]の打通な塩類としては、化合物[I]で例示したものと同様のものが挙げられる。

この反応は通常、メタソール、エタソール、テ トラヒドロフラン、アセトニトリル、塩化メナレ ン、クロロホルム、N.Nージメナルホルムアミ・ ド、ジメナルスルホキシドのような反応に悪影響

を及ぼさない増媒中で行なわれる。

この反応は好ましくは、例えば水素化ナトリウム、水素化カリウム等のアルカリ金属水素化物、例えば水素化カルシウム、水素化マグネシウム等のアルカリ土類金属水素化物、例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリ金ムのアルカリウムの関連、例えば炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム等のアルカリ金属炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム等のアルカリ金属炭酸水素上、皮酸水素カリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウム第三級ブトキシド・カリウムエトキカアルカリカンド等のような塩基の存在下に行なわれる。

反応進度は特に限定されず、通常は常進または 加進下ないし加熱下に反応が行なわれる。

製造法C

化合物[II]およびその塩は、化合物[II]または その塩を化合物[II]と反応させることにより製造 することができる。

化合物[肛]の好適な塩類としては化合物[肛]で

供示したものと同様のものが挙げられる。

反応は、アルコール【例えば、メタノール、エタノール、プロペノール等】、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメテルスルホキシド、N・Nージメテルホルムアミド、またはそれらの混合物等の反応に悪影響を及ぼさない海媒中で行われる。

反応温度は特に限定されず、反応は通常室温な いし加熱下で行われる。

原料化合物[II]が新規の場合、それらは例えば、製造法Aで説明した製法と類似の方法、後述の製造例に記載の方法等で製造することができる。

上述の製造法1~7 および A ~ C で得られた化合物は、再結晶、再放取、カラムクロマトグラフィー等の慣用の方法で単葉、精製される。

また上述の化合物中、一以上の不斉炭素原子に基づく光学具性体が存在することもあり、それらずべての具性はおよびそれらの混合物もこの発明の範囲に包含される。

治療のためにこの発明の目的化合物[1] および
その塩類は、経口投与、非経口投与または外用に
の塩類は、経口投与、非経口投与または外用
のような慣用の医薬として許容される担体と変数
のような慣用の医薬製剤の形で使用される。医薬製剤の形で使用される。医薬剤、糖素な食または生剤のような調査は
はカブセル、変剤、糖素な食または生剤中に、変動はない。必要に応じて上記製剤中に、動剤としてもよい。必要に応じて上記製剤中に、動剤としてもよい。必要に応じて上記製剤中に、動剤を含めて、溶液剤または乳化剤、養物液を含め、溶液剤を含め、溶液剤を含め、溶液剤を含め、溶液剤を含め、溶液剤を含め、溶液剤を含め、溶液剤が含まれていてもよい。

強心剤の医薬組成物は、化合物[1]またはその塩を漁倉、有効成分として1日当り0.1mg/起~1000mg/足の投与量を1~4回投与される。しかしながら、この投与量は患者の年齢、体重および未体ならびに投与法によって増減してもよい。
[癸明の効果]

目的化合物[I]の有用性を示すため、以下に要理試験の結果を示す。

以験結果を次式で計算したdp/dt最大値変化 (dp/dt M.C.)の百分率で表わした。

以颗化合物

1 - ノナル - 3 - (4 - ピリジル) ィミダソ [1.5 - *]ピリジン

(以下、「化合物A」と称する)

1 - ノテルー 3 - (3 - ビリジル) ィミダソ [1.5 - *]ビリジン

(以下、「化合物B」と称する)

1 - メナルニ 3 - (2 - クロロー 3 - ビリジ

ル) イミダソ[1.5-*]ピリジン

(以下、「化合物C」と称する)

1 - ノナル- 3 - (2 - アミノー 4 - ノナル -5 - ヒリミジニル) イミダゾ[1.5 - *]ピリ ジン

(以下、「化合物D」と称する)

2-クロロー4.8-ジメナルー6-(4-ピ

リジル)イミダゾ[1.5-*]ピリミジン

(以下、「化合物E」と称する)

以验住

連動の課題大もナトリウムペントバルピタール35mg/keの取陸内注射により麻酔した。動物を自然呼吸させた。左切動脈を分離してヘペリン処理した食塩水を充填したカテーテル(USCI、#8P)を挿入し、左心室に進めた。カテーテルを圧力改換器(日本光電社製、HPU-0.5A)に接続して左心室圧を測定し、その側定値からdp/dt最大値をフナログ計算により違いた。

体血圧を測定するために左大腿動脈にカニュー レを持入した。血圧脈拍を心拍針のトリガーに使 用した。要剤の住入のために、別のカテーテルを 右大腿舒脈を通して大舒脈剤中に位置せしめた。

体血圧、左心室圧、dp/dt最大値および心拍数 もポリグラム(日本光電社数、RJG-6008)に同時記録した。

試験化合物を悪容水(0.2 m/kg)またはジメナルスルホキシド(0.04 m/kg)に消解し、大腿 静脈に住入した。投与後のパラメーターを投与前 の間のパラメーターと比較した。

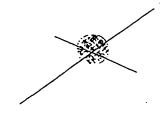
4 . 8 - ジメナル - 8 - (3 - ピリジル)ィミ グゾ[1 . 5 - a]ピリミジン

(以下、「化合物を」と称する)

<u> 以款前是</u>

試験化合物	投 与 量 (mg/kg)	dp/dt M.C.
Α	1.0	94
В	1.0	75
С	1.0	76
ם	1.0	84
E	1. G	105
F	1.0	107

上記の試験結果から明らかなように、この発明の目的化合物[1]は強心作用を有し、心不全のような心臓病の治療に有用である。



(安英供)

以下、製造例および実施例により、この発明をより詳細に説明する。

製造例1

酢酸1~(2~ビリジル)エナルアンモニウム (2.73g)およびピス(トリメナルシリル)アセ トアミド(7.5ml)の塩化メテレン中混合物を主 温で15分間撹拌する。得られた混合物中に塩化イ ソニコテノイル塩酸塩(2.49g)を15℃で加え、 1時間機律する。反応混合物を水に注ぎ、金進で 10分間提拌技、水で抽出する。20%炭酸カリウム 水溶液でp87.5に調整し、塩折させて、テトラヒ ドロフランで抽出する。抽出被を飽和食塩水で洗 浄し、硫酸マグネシウムで乾燥させる。溶媒を採 圧留去して、 N - [1 - (2 - ピリジル) エナ ル] イソニコテンアミド(1.35g)を得る。 IR (液装): 3250. 1660. 1595. 1540 cm⁻¹ HMR (CDC13. δ): 1.60 (3H.d.J=7Hz). 5.28 1/2H, q. J=7Hz). 5.40 (1/2H, q. J=7Hz). 7.0 -7.4 (2H.m). 7.74 (2H.dd.J=2. 7Hz). 7.5

(2H.m). 7.78 (2H.dd.J=2.6Hz). 8.3-8.6 (2H.m). 8.70 (2H.dd.J=2.6Hz)

知语 傳 4

2-200-N-{1-(2-ビリジル)エナル]=コナンフミド

NHR (CDC1₃.δ): 1.59 (3R.d.J=7Hz). 5.28
(1/2H.q.J=7Hz). 5.35 (1/2H.q.J=7Hz).

7.1-7.4 (2H.m). 7.5-7.8 (1H.m). 7.8-8.1
(2H.m). 8.3-8.7 (2H.m)

製造例 5

2 - メテル - N - [1 - (2 - ビリジル) エテル] イソニコテンアミド
IR (被棋): 3250. 1650. 1595 cm⁻¹
NHR (CDC1₃. 5): 1.52 (3H.d.J=7Hz). 2.61
(3H.s). 5.25 (1/2H.q.J=7Hz). 5.34
(1/2H.q.J=7Hz). 7.0-7.8 (5H.m). 8.4-8.7
(2H.m)
Hass (m/e): 241 (出*)

製造例 6

N-[1-(2-ビリジル)エテル]-2-ビ

-7.9 (1H.m). 8.22 (1H.d.J=7Hz). 8.4-8.7 (1H.m). 8.74 (2H.dd.J=2. 7Hz)

##55 (m/e) : 276 (H*)

製造例1と同様にして以下の化合物(製造例2~10)の化合物を得る。

数遊兒2

N-[1-(4-メナル-2-ピリジル)ユナル] イソニコナンアミド

IR (被類): 3250, 1650, 1610, 1530 cm⁻¹

WHR (CDCl₃*CD₃OD, δ): 1.56 (3H.d.J=7Hz),

2.37 (3H.s), 5.25 (1H.q.J=7Hz), 7.06

(1H.d.J=5Hz), 7.18 (1H.s), 7.75 (2H.dd.J=2, 5Hz), 8.63 (2H.dd.J=2, 5Hz), 8.30 (1H.d.J=5Hz), 8.63 (2H.dd.J=2, 5Hz)

製造供 3

N-(2-ピリジルメナル)イソニコナンアミド

激点: 77-80℃

IR (x5,-4): 3200, 1655, 1555, 1545 cm⁻¹
NBR (CDC1₃, 6): 4.73 (2H.d.J=6Hz), 7.0-7.5

リジンカルポキサミド

IR (被膜): 1680, 1630 cm⁻¹
NHR (CDCl₃. &): 1.58 (3H.d.J=7Hz), 5.28
(1/2H.q.J=7Hz), 5.42 (1/2H.q.J=7Hz),
7-8.7 (8H.m)

製造例 7

アミド

1R (被観): 3300, 1650, 1595, 1530 cm⁻¹

NHR (CDC1₃, &): 1.55 (3H,d.J=7Hz), 5.28

(1/2H,q.J=7Hz), 5.37 (1/2H,q.J=7Hz), 7.1

-7.8 (3H,m), 7.9-8.3 (2H,m), 8.5-8.8

(2H,m), 9.12 (1H,d.J=2Hz)

N-[1-(2-ヒリジル)エナル]ニコナン

製造伤8

N - { 1 - (2 - ビリジル) プロビル } イソニコチンアミド

IR (被疑): .3250, 1660, 1595, 1550 cm⁻¹

NHR (CDC1₃. 6): 0.98 (3H.t.J=7Hz), 1.8-2.2
(2H.m), 5.22 (1H.q.J=7Hz), 7.1-7.4
(2H.m), 7.6-7.8 (1H.m), 7.73 (2H.dd.

J=2. 6Hz). 7.93 (1B.d.J=7Hz). 8.58 (1H.dd.J=2. 6Hz)

Bass (m/e) : 241 (M*)

製造例 9

3 - ベンジルオキシー 4 - ニトローN-(2 -ピリジルメナル)ベンズアミド

24 € : 117-120°C

IR (x5.-a): 1650. 1610. 1595. 1520 cm⁻¹

NHR (CDCl₃*CD₃OD. &): 4.70 (2H.a). 5.29

(2H.a). 7.1-7.7 (4H.a). 7.40 (5H.a).

7.80 (1H.a). 7.85 (1H.d.J=6Hz). 8.46

(1H.dd.J=2. 5Hz)

製造供10

3 - / ナル - 2 - オキソー N - [1 - (2 - ピ リジル) エナル] ベンゾナアゾリン - 5 - カルポ キサミド

融点: 155-158°C

IR (25.-a): 3240. 1680. 1640. 1600 cm⁻¹
NBR (CD₃OD+CDCl₃. 6): 1.63 (3H.d.J=7Hz).
3.57 (3H.s). 5.35 (1H.q.J=7Hz). 7.1-7.9

ニトローN-[1-(2-ピリジル)エテル]ペンズアミド(7.2g)を得る。

融点: 157-159℃

IR (250-4): 3420, 1650, 1620, 1600. 1520 cm⁻¹

NHR (CDC1₃, 6) : 1.58 (3H.d.J=7Hz), 5.28 (1/2H.q.J=7Hz), 5.36 (1/2H.q.J=7Hz), 7.1-7.4 (3H.m), 7.6-8.1 (2H.m), 8.13 (1H.dd.J=2Hz, 8Hz), 8.59 (1H.d.J=6Hz), 8.68 (1H.d.J=2Hz)

製造例12

製造例11と同様にして、3~ヒドロキシー 4~ ニトローN-【1~(2~ピリジル)エテル】ペンズアミドを得る。

IR (液 四): 3400. 1650. 1610. 1530 cm⁻¹

NHR (CDC1₃+CD₃OD.δ): 1.16 (3H.d.J=6Hz).

3.9 (3H.br =). 5.1-5.6 (1H.m). 7.1-8.0

(4H.m). 7.67 (1H.d.J=2Hz). 8.07 (1H.d.J=8Hz). 8.54 (1H.dd.J=2, 4Hz)

(5H.m). 8.06 (1H.d.J=2Hz). 8.56 (1H.d. J=6Hz)

Hess (m/e) : 313 (H*)

製造例11

オキシ塩化リン(11g)およびN.N-ジメテ ルホルムアミド(25世)の混合物を20℃で30分 関提押した後、塩化メテレン(200㎡)を加え る。次いで4~ヒドロキシー3~ニトロ安息者酸 (10.1g)を5℃で加え、5~10℃で1時間痩拌 する。得られた混合物を酢酸1-(2-ビリジ ル)エナルアンモニウム(9.1g)およびビス (トリメナペシリル)フセトアミド(23g)の塩 化ノテレン (150mt) 前核に 5 ℃で加える。 仮合 物を15~20℃で1.5時間提拌し、用鍵を離圧留去 する。残道を水に溶解させ、水溶液を10%塩酸で pR1 に調整し、酢酸ユナルで洗浄する。10%水酸 化ナトリウム水溶液でp87.5に調整し、塩析させ てテトラヒドロフランで抽出する。抽出被を飽和 食塩水で抗冷し、硫酸マグネシウムで乾燥させた 後、冷様を採圧御去して、4~ヒドロキシー3~

製造例13

製造例11と同様にして、4ーメナルー2ーナオ ノナルーN-[1-(2-ピリジル)エナル]ピ リミジン-5-カルボキサミドを得る。

₩点: 123-125°C

IR (被膜): 3260. 1650. 1630. 1580. 1560. 1520. 1410. 1310. 1210 cm⁻¹

NBR (CDC1₃. &): 1.38 (3H.d.J=7Hz). 2.56 (3H.s). 2.62 (3H.s). 5.1-5.6 (1H.m). 7.1-7.4 (2H.m). 7.5-7.9 (2H.m). 8.56 (1H.d.J=7Hz). 8.60 (1H.s)

Hess (m/e) : 288 (H*)

製造例14

製造例11と同様にして、2~アセナルアミノーN~[1~(2~ビリジル)エナル]ビリジン-4~カルボキサミドを得る。

融点: 61-63℃

1R (753-4): 3250, 1690, 1660, 1630. 1550 cm⁻¹

NHR (CDC13. 6): 1.60 (3H.d.J=7Hz). 2.22

(3H.s). 5.2-5.6 (1H.m). 7.0-7.9 (4H.m), 8.31 (1H.d.J=5Hz). 8.5-8.7 (2H.m)

較適併15

(2-ビリジル)ノナルアミン(1.95g)、4-メナル-2-ノナルアミノナアゾール-5-カルボン酸(3.1g)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール(2.92g)および N・N'-ジシクロヘキシルカルボジイミド(4.45g)の N・N-ジノナルホルムアミド(50m)中混合物を室盤で6時間接押する。不溶物を違別後、違波を減圧下で波路し、得られた残造に、水およびテトラヒドロフランの混合物を加える。遠過後違波に酢酸エナルを加える。有機層を分取し、飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥させる。溶媒を減圧低速に、低酸マグネシウムで乾燥させる。溶媒を減圧低速に、ない、水・サミア・ファブールー5ーカルボキサミド(2.0g)を得る。

融点: 154-155°C

IR (350-4): 1620. 1605. 1565 cm⁻¹
HHR (DESO-d_E, δ): 2.39 (3H.s). 2.87 (2H.d.

ロキシベンゾトリアゾール(2.92g)のクロロホルム(200ml)中混合物を 3 時間投持する。 濾過 後、線液を採圧液体し残渣をジェテルエーテルで 洗浄技、乾燥させて、 2 - アセテルアミノー4 --メテルー5 - ピリミジンカルポン酸 1 - ベンゾト リアゾリルエステル(12.6g)を得る。

■点: 150-153℃

IR (355-4): 3550. 1805. 1690. 1625. 1590 cm⁻¹

NHR (DHSO-d₆, &): 2.24 (3H,s). 2.66 (3H,s). 7.3-8.1 (4H,s). 8.92 (1H,s). 10.68 (1H,s)

製造例18

前数1-(2-ビリジル)エナルアンモニウム
(4.36g)、2-アセナルアミノー4-ノナルー
5-ビリミジンカルボン酸1-ベンソトリアソ
リルエステル(7.4g) およびトリエナルアミン
(3.29ml)のテトラヒドロフラン中混合物を30分間
遊波する。 遊びを該圧留去し残法を熱酢酸エナル
より再結晶して、2-アセナルアミノー4-メナ

J=4Hx). 2.94 (2H.d.J=5Hx). 7.8-8.2 (4H.m). 8.42 (1H.d.J=6Hx). 8.7-9.1 (1H.m)

Hess (m/e) : 262 (H*)

製造例16

製造例15と同様にして、4ーヒドロキシー3ーニトローN-(2ーピリジルメナル)ペンズアミドを得る。

195-200℃

IR (25.-A): 3420. 1670. 1620. 1580.

1515 cm⁻¹

NBR (DBSO-d₆, δ): 4.57 (2B.d.J=6Hz), 7.15 (1H.d.J=9Hz), 7.30 (1H.s), 7.33 (1H.dd.J=2, 7.5Hz), 7.70 (1H.dd.J=2, 7.5Hz), 8.12 (1H.dd.J=2, 9Hz), 8.3-8.7 (2H.s), 9.0-9.3 (1H.s)

製 海 伤 17

2 - アセナルアミノー 4 - メナルー 5 - ピリミジンカルボン酸(7.5g)、N.N´ - ジシクロヘキシルカルボジィミド(9.6g)および 1 - ヒド

ルーN- [1- (2-ビリジル) エナル] - 5 -ピリミジンカルポキサミド (5.45g) を得る。

融点: 209-211℃

IR (x5.-4): 3250, 1690, 1630, 1600,

1530 cm⁻¹

NHR (DHSO-d₆. S): 1.50 (3H.d.J=7Hz), 2.22 (3H.s), 2.48 (3H.s), 5.10 (1H.q.J=7Hz), 7.1-7.8 (3H.m), 8.4-8.6 (1H.m), 8.58 (1H.s), 8.90 (1H.d.J=8Hz), 10.6 (1H. br s)

製造例19

8-アミノクロトンアミド(70.3g)、2-イソニコテンアミドプロピオン酸エテル(312.0g) およびナトリウムノトキシド(189.6g) の 無水ノタノール(1.7g) 中混合物を撹拌しなが 5 6 時間澄波する。反応混合物を波圧激縮し、残造に硫酸マグネシウムを加え、クロロホルム(1.2g) で抽出する。抽出液を濃縮し、残造に酢酸エチルを加えて結晶化させ N-[1-(3.4-ジヒドロー6-ノテル-4-オキソビリミ

ジン - 2 - イル)エナル】イソニコナンアミド (22.52g)を得る。

胜点: 204-208°C

1R (75,-A): 3310. 1670. 1650. 1600 cm⁻¹

NBR (DHSO-d₆. &): 1.51 (3H.d.J=7Hz), 2.18

(3H₂s). 4.66-5.21 (1H.m), 6.10 (1H.s).

7.87 (2H.d.J=6Hz), 8.78 (2H.d.J=6Hz)

製造例19と同僚にして以下の化合物(製造例20~22)を得る。

製造例20

N-[1-(3.4-ジヒドロ-6-メテル-4-オキソビリミジン-2-イル)エテル]ニコ ナンアミド

胜点: 199-204℃

IR (xyo-4): 3350, 1673, 1650, 1600 cm⁻¹

NMR (DMSO-d₆, 6): 1.49 (3H.s.J=7Hz), 2.17

(3H.s), 4.67-5.20 (1H.s), 6.09 (1H.s),

7.54 (1H.dd.J=5, 8Hz), 8.30 (1H.dt,

J=2, 8Hz), 8.75 (1H.dd,J=2, 5Hz), 9.00

(1H.d,J=7Hz), 9.12 (1H.d,J=2Hz)

ミノー3~ヒドロキシーN-(2~ピリジルメナル)ベンズアミド(11.95g)を得る。

融点: 184-187℃

1R (液質): 3400、1620、1600、1550 cm⁻¹ HMR (CD₃OD+CDCl₃、&): 4.48 (2H.s)、6.65 (1H.d.J=7Hz)、7.0-7.9 (5H.m)、8.43 (1H.dd,J=2、4.5Hz)

製造例23と阿様にして以下の化合物(製造例24~26)を得る。

製造例24

4-アミノー3-ヒドロキシ-N-[1-(2 -ピリジル)エナル]ペンズアミド

融点: 156-158°C

IR (#5.-*): 3450, 3300, 1650, 1620.

NHR (CDC1₃·CD₃OD, δ) : 1.53 (3H.d.J=7Hz). 4.03 (2H.br =). 5.26 (2H.q.J=7Hz). 6.63 (1H.d.J=7Hz). 7.0-8.0 (5H.m). 8.50 (1H.dd.J=2.4Hz)

製造例21

N-(3.4-ジヒドロー6-メナルー4-オ キソビリミジン-2-イルメナル)ニコナンアミ に

IR (25.-4): 3300. 1680. 1653. 1605 cm⁻¹

NHR (CF₃COOH. 6): 2.66 (3H.s). 5.31 (2H.d.

J=6Hz). 6.79 (1H.s). 8.38 (1H.dd.J=6.

8Hz). 9.01-9.49 (2H.m). 9.83 (1H.s)

製造例22

N-[1-(3.4-ジヒドロー 8-メナルー 4-オキソビリミジン-2-イル)-2-メナル プロピル]イソニコナンアミド

IR (350-4): 3400, 1670, 1650, 1605 cm⁻¹

製造例23

3 - ベンジルオキシー4 - ニトローN - (2 - ビリジルメテル) ベンズアミド(18.0g) および10%パラジウム政業(2.5g) の混合物をメクノール(180ml) およびテトラヒドロフラン(180ml) の混合物媒に加え、宝温で 7 時間水素添加する。不和物を減去し、減液を減圧濃縮して 4 - ア

製造例25

3 - アミノー 4 - ヒドロキシー N - (2 - ビリ ジルメナル)ペンズアミド

B .d : 203-205℃

IR (25.-4): 3500. 3300. 1630. 1580.

1515 cm⁻¹

NHR (DESO-d₆, δ): 4.50 (2H.d.J=6Hz). 8.67 (1H.d.J=8Hz). 7.05 (1H.dd.J=2.8Hz). 7.33 (1H.s). 7.1-7.4 (2H.m). 7.68 (1H.dd.J=2.8Hz). 8.4-8.7 (2H.m)

Hass (m/e) : 243 (H*)

製造例26

3 - アミノー 4 - ヒドロキシー N - [1 - (2 - ピリジル) エナル] ベンズアミド

IR (液頂): 3300. 1660. 1600 cm⁻¹

NHR (CDC1₃+CD₃OD. &): 1.56 (3H.d.J=7Hz).

5.26 (1H.q.J=7Hz). 6.72 (1H.d.J=8Hz).

7.21 (1H.m.). 7.0-8.0 (4R.m.). 8.49 (1H.dd.J=2.4Hz)

製造例27

3-アミノー4-ヒドロキシーN-(2-ピリジルノナル)ペンズアミド(7.3g)およびエナルイソシアオート(2.93kg)のテトラヒドロフラン中混合物を室温でも時間捜押する。反応混合物に酢酸エナル(200mg)を摘下し、生成した結晶を建取して、酢酸エナルで洗浄し、3-(3-エナルウレイド)-4-ヒドロキシーN-(2-ピリジルノナル)ペンズアミド(6.7g)を得る。

融点: 210-213°C

IR (*5*~*): 3300. 1630, 1580. 1540 cm⁻¹ 製造例27と阿様にして以下の化合物(製造例28

~ 30) を得る。

製造例28

3 - (3 - エテルクレイド) - 4 - ヒドロキシ - N - [1 - (2 - ビリジル) エテル] ペンズア ミド

融点: 210-213℃

IR (#50-4): 3300. 1630. 1580. 1540 cm⁻¹

し、残造を水水に注ぐ。水溶液を20%炭酸カリウム水溶液でpB7.5に調整し、塩析させて、テトラヒドロフランで抽出する。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥させる。溶質を双圧容去し、残造を酢酸エチルから結晶化させて、1-ノナル-3-(4-ピリジル)ィミダゾ【1.5-2】ピリジン(0.75g)を持る。

助点: 81-82°C

IR (投稿): 1605. 1545. 1515. 1425 cm⁻¹
NHR (CDC1₃. &): 2.55 (3H.m). 6.4-6.8
(2H.m). 7.3-7.5 (1H.m). 7.68 (2H.dd,
J=2. 6Hz). 8.1-8.4 (1H.m). 8.66 (2H.dd,
J=2. 6Hz)

実施例1と間様にして以下の化合物(実施例2 および3)の化合物を得る。

実施例 2

3 - (4 - ノナル - 2 - ノナルフミノチアソール - 5 - イル) イミダゾ[1.5 - 2]ピリジン 動点:152-154℃

IR (KBr): 3200, 1580, 1410, 1320 cm⁻¹

製造例29

4 - (3 - エテルウレイド) - 3 - ヒドロキシ - N - (2 - ビリジルメテル) ベンズアミド

自: 191-192°C

IB (25:-4): 3350. 3220. 1650. 1595.

1550 cs⁻¹

NHR (CDCl₃*CD₃OD. 6): 1.18 (3H.t.J=7Hz),
3.25 (2H.q.J=7Hz), 4.69 (2H.s), 7.0-7.9
(6H.s), 8.48 (1H,dd,J=2, 5Hz)

製造例30

4 - (3 - エナルウレイド) - 3 - ヒドロキシ - N - [1 - (2 - ビリジル) エナル] ベンズア ミド

勘点: 216-218℃

IR (xy,-x): 3320, 3170, 1685, 1630, 1605, 1550 cm⁻¹

灾其例1

N-[1-(2-ビリジル)エテル]イソニコ テンアミド(3.4g)およびオキシ塩化リン(50 1111)の混合物を 2 時間退放する。 溶媒を銀圧留去

NHE (CDC1₃. \$\delta\): 2.18 (3H.s). 3.00 (3H.s). 6.4-6.9 (2H.s), 7.44 (1H.d.J=8Hz), 7.52 (1H.s), 7.83 (1H,d.J=8Hz)

Hann (m/e) : 244 (H*)

安斯伊3

1 - メナル~ 3 ~(3 - メナル - 2 - オキソー ベンゾナアゾリン- 5 - イル)イミダゾ[1.5 ~ a]ピリジン

股点 : 213-215℃

IR (29.-2): 1870, 1660, 1630, 1600.

1515 cm⁻¹

NHR (CDC1₃+CD₃OD, &) = 2.58 (3H.s), 3.51 (3H.s), 6.4-6.7 (2H.s), 7.12 (1H.d, J=8Hz), 7.3-7.5 (1H.s), 7.72 (1H.dd, J=2.8Hz), 7.80 (1H.d,J=2Hz), 8.0-8.2 (1H.s)

Nass (m/e) : 295 (H*)

実施例4

N-[1-(2-ピリジル)エチル]ニチョン アミド(3.4g) およびオキシ塩化リン(100ml) の混合物を3時間遺滅する。溶媒を採圧容去し、 政治を水水に注ぐ。水溶液を20%炭酸カリウム水 資液でp87.5に調整し、メタノールおよびクロロ ホルム(1 : 20 v/v)の混合溶媒で抽出する。抽 出液を硫酸マグネシウムで乾燥させ、溶媒を滅圧 母去する。残绩をシリカゲルカラムクロマトグラ フィーに付し、クロロネルム対よびメタノール (100:3 v/v)の混合溶媒で展開して積製し、 1 - メナルー 3 - (3 - ピリジル)イミグゾ[1. 5-12リジン(2.47g)を作る。

m a : 59-61℃

1R (x5,-4) : 1630, 1585, 1550, 1495 cm⁻¹ NER (CDC13. 6): 2.53 (38.5). 6.3-6.8 (2H.m), 7.2-7.5 (2H.m), 7.9-8.2 (2H.m), 8.57 (1H.dd.J=2. 5Rz). 9.00 (1B.d. J=2Hz)

Hess (s/e) : 209 (H*)

実施例もと同様にして、以下の化合物(実施例 5~11)を得る。

灾 施 仍 7

1-メナルー3-(2-クロロー3-ビリジ ル) イミダソ[1.5 - a]ピリジン

融点: 101-102℃

IR (x5=-4) : 1630. 1580. 1550. 1490 cm⁻¹ NER (CDC1, &) :- 2.59 (3H.m). 8.5-5.8 (2B.m), 7.2-7.7 (3B.m). 7.95 (1E.dd. J=2. 10Hz). 8.48 (1H.dd.J=2. 6Hz) Bass (m/e) : 243 (B*)

灾 英侠 8

1-メナル-3-(2-メナル-4-ビリジ ル) ィミダゾ[1.5 - *]ピリジン

融点: 83-84°C

 $IR (xx_{-A}) : 1630, 1605, 1545, 1515 cm^{-1}$ NHR (CDC1₃, δ): 2.58 (3H, s). 2.65 (3H, s). 6.5-6.9 (2H.m). 7.43 (1H.d.J=7Hz). 7.53 (1B.d.J=5Hz), 7.63 (1H.s), 8.28 (1H.d.J=7Hz), 8,59 (1H.d.J=5Hz) Hass (m/e) : 223 (H*)

灾路债5

1.7-ジメナルー3-(4-ピリジル)ィミ ダソ[1.5 - a]ピリジン 8 4 : 159-160°C IR (250-A) : 1595. 1510. 1450 cm-1 NMR (CDC13. 8): 2.31 (38.5). 2.52 (38.5). 6.44 (1B.dd.J=2, 7Bz), 7.15 (1B.s). 7.67 (2H.dd.J=2, 6Hz), 8.18 (1H.d. J=7Hz). 8.64 (2H.dd.J=2. 6Hz)

安施债6

3 - (4 - ヒリジル) イミダゾ[1.5 - *]ヒ

A : 58-61°C

Mass (m/e) : 223 (M*)

IR (x5=-a) : 1600. 1495. 1220 cm⁻¹ NHR (CDC13+CD3OD. δ) : 6.6-7.2 (2H. \bullet). 7.4-7.6 (2H.m), 7.6-7.8 (2H.m), 8.3-8.4 (2H.m). 8.6-8.7 (2H.m) Mass (m/e) : 195 (M*)

安落伤9

1-メナルー3-(2-ビリジル)イミダゾ [1.5-a]ピリジン

胎点: 85-88°C

IR (750-4) : 1625, 1590, 1500 cm⁻¹ NMR (CDC13.8): 2.58 (3H.s). 6.5-6.9 (2H.m). 7.0-7.2 (1H.m). 7.3-7.5 (1H.m). 7.5-7.8 (1H.m), 8.2-8.4 (1H.m), 8.5-8.7 (1H.m), 9.7-9.9 (1H.m)

Hess (m/e) : 209 (H*)

灾施例10

1 - エナル - 3 - (4 - ピリジル)イミダソ [1.5-*]ピリジン

A : 67-68℃

IR (x5,-4) : 1600. 1525 cm-1 NMR (CDC1₂. 8) : 1.48 (3H.t.J=7Hz). 2.97 (2H.q.J=7Hz). 7.4-7.6 (1H.m). 7.75 (2H. dd. J=2. 5Hz). 8.30 (1H.dd. J=2, 6Hz). 8.72 (2H.dd.J=2. 5Hz) Mess (m/e) : 223 (h*)

皮质伤11

1 - メナル - 3 - (4 - メナル - 2 - メナルナ オピリミジン - 5 - イル)イミザゾ[1.5 - a] ピリジン

26-98°C

1R (*5.-*) : 1630, 1570, 1520, 1410, 1230, 740 cm⁻¹

NHR (CDC1₃*CD₃OD. 6): 2.40 (3H.s). 2.58 (3H.s). 2.63 (3H.s). 6.4-6.8 (2H.s). 7.3-7.7 (2H.s). 8.58 (1H.s)

Hass (m/e) : 270 (H*)

灾筋例12

2-アセナルアミノー4-メナル-N-[1-(2-ピリジル)エナル]-5-ピリミジンカルボキサミド(5.3g)およびオキシ塩化リン(200 対)の液合物を2時間透波した後、延圧下波縮乾固して、1-メナル-3-(2-アセナルアミノー4-メナル-5-ピリミジニル)ィミダゾ[1.5-a]ピリジンの残波を得る。得られた残渣を10%塩酸(100耐)およびメタノール(100寸)に

物を5時間選抜する。反応混合物を滅圧濃縮し、 残准を水水に往ぎ20%炭酸カリウム水溶液で 旭 7.5に調整する。塩折を用いてテトラとドロフラ ンで抽出し、抽出液を食塩水で洗浄した後、硫酸 マグネシウムで乾燥させる。溶媒を採圧容去し て、1~メナル・3~(2~アセナルアミノビリ ジンー4ーイル)イミダソ[1.5-2]ピリジン を含む残渣を得る。得られた残渣をメタノール (30㎡) および 6 N塩酸(30㎡) の混合溶媒に溶 解させ1時間選復した後親圧濃縮する。残渣を水 水(30mf)に注ぎ、10%水酸化ナトリウム水溶液 でpR7.5に調整する。不容物を酢酸ユテルおよび テトラヒドロフランの混合溶媒で抽出し、抽出液 も食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥させ る。拇謀を滅圧留去し、残遠をアルミナカラムク ロマトグラフィーに付しクロロホルムーメチノー ル (99:1 v/v)の混合溶媒で溶出する。目的物 を含む罷分を合せ滅圧濃縮し、残渣をジェテル エーテルで処理して、1-メチル-3-(2-丁 ミノビリジン・4ーイルライミダソ[1.5-1] 形がさせ、2.5時間通波する。メタノールを留去し、残論を20% 異酸カリウム水 羽被で塩基性 とし、塩坊させて、テトラヒドロフランで抽出 者る。袖出被を破職マグネシウムで乾燥させ、 将線 グラフィーに付し、クロロホルム対よびメタノール (100:3 v/v)の混合物はで展開して精酸し、1ーメナルー3ー(2ーアミノー4ーメテルー5ーピリミジニル)イミダゾ[1.5ーェ]ピリジン(0.45ェ)を得る。

勘·点 : 267-269℃ (分解) 1R (タチャ-ト) : 3260. 3140. 1660. 1600.

1535 ce⁻¹

NER (CDC1₃·CD₃OD. 6): 2.32 (3H.s). 2.57 (3H.s). 3.68 (2H.s). 6.4-6.8 (2H.s). 7.3-7.6 (2H.s). 8.28 (1H.s)

皮基例13

2 - アセテルアミノーNー (1 - (2 - ビリジル) エテル] ビリジンー 4 - カルポキサミド(8.5 g) およびオキシ塩化リン (80ml) の復合

ピリジン(0.8g)を得る。

謝点: 167-168℃

IR (250-4): 3250. 3170. 1620. 1590. 1525 cm⁻¹

RHR (CDCl₃+CD₃OD, &): 2.55 (3H.s). 4.5
(2H.brs), 6.4-8.8 (2H.s), 6.91 (1H.s).
7.0 (1H.dd.J=2Hz, 6Hz), 7.37 (1H.dd.
J=2Hz.8Hz), 8.0-8.3 (2H.s)

发施例16

N-[1-(3.4-ジヒドロー6-メテルー4-オキソービリミジン・2-イル)エテル] イソニコテンアミド(5.0g) およびオキシ塩化リン(17.8ml) の混合物を90℃で4.5時間撹拌する。反応混合物を減圧濃縮し、残造に水水お泳びクロロホルムを加え、20%炭酸カリウム水溶液でpH 8 に調整する。分略した有機層を水洗し、破ッグネシウムで乾燥させる。溶媒を減圧留よし、残造をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムおよびテトラとドロフラン(4:1 v/v)の混合溶媒で展開して特製し、2 - 200 - 4.8 - 9 メナル ~ 6 - (4 - ビリリル) イミダゾ[1.5 - a] ビリミジン(0.5 g) を得る。

₩.A : 160-165°C

IR (25:-1): 1605 cm⁻¹

NHR (DESO-d₆, δ): 2.20 (3H.s). 2.44 (3H.s). 6.77 (1H.s). 7.58 (2H.s). 8.67 (2H.s)

実施例14と同様にして、以下の化合物(実施例15~17)を得る。

灾篇例15

2 - クロロー 4 . 8 - ジメテル - 8 - (3 - ピリジル) イミダゾ[1 . 5 - a]ピリミジン

融点: 123-125℃

IR (x5.-1) : 1613 cm-1

NHR (CF₃COOH. δ): 2.43 (3H.s). 2.87

(3H.s). 7.16 (1H.s). 8.51 (1H.dd.J=5. 8Hz). 9.04-9.47 (2H.s). 9.67 (1H.s)

灾 蒸 例 16

2-クロロー4ーメナルーガー(3ーピリジ

型)の混合物を120°Cで30分間撹拌する。混合物を水水中に注ぎ、水溶液を20%炭酸カリウム水溶液でp86.5に調整し、生成した沈酸物を建取する。得られた沈酸物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムおよびメクノール(50:1 v/v)の混合形態で展開し、精製して更に得られた残渣をクロロホルムおよび耐酸エテルの混合溶媒より再結晶させて、3-(2-エテルアミノベンズオキサゾール-5-イル)イミダゾ[1.5-a]ピリジン(340mg)を持る。

融点: 149-150°C

IR (250-4) : 1660. 1650. 1590 cm⁻¹

NME (CDCl₃, &) : 1.32 (3H.t.J=7Hz), 3.53

(2B,q.J=7Hz). 5.6 (1B,br s). 6.4-6.8 (2B,m), 7.2-7.6 (2B,m), 7.50 (1H,s).

7.67 (1H.s). 8.20 (1H.d.J=8H2)

Hass (m/e) : 278 (H*)

実施例18と同様にして、以下の化合物(実施択19~21)の化合物を得る。

ル) イミダソ[1.5 - a]ピリミジン

融点: 173-176℃

1R (25:-1) : 1518 cm-1

NHR (DMSO-d₆, δ): 2.17 (3H.s). 6.80

(1H.s), 7.50 (1H.dd.J=5. 8Hz), 7.61

(1H.s), 8.03 (1H.dt.J=2. BHz). 8.69

(1H.dd.J=2. 5Hz). 8.79 (1H.d.J=2Hz)

灾 為 例 17

2 - クロロ- 8 - イソプロビル - 4 - メナル -6 - (4 - ビリジル) イミダゾ[1.5 - a]ビリ ミジン

融点: 120℃

IR (x5==a) : 1600 cm⁻¹

NHR (CF₃COOH. δ) : 1.60 (6H.d.J=7Hz), 2.47

(3H.s), 3.54-4.13 (1H.s), 7.17 (1H.s).

8.62 (2H.d.J=6Hz). 9.23 (2H.d.J=6Hz)

実 族 例 18

3 - (3 - エナルウレイド) - 4 - ヒドロキ レーN - (2 - ヒリジルノナル) ベンズアミド (6.2g) およびポリホスフェートエステル(52

夹货例19

・・・ 3 - (2 - エチルアミノベンズオキサゾールー 5 - イル) - 1 - メテルイミダゾ[1.5 - *]ピ リジン

股点: 158-160°C

IR (x5.-x): 1690. 1595. 1550 cm⁻¹

HMR (CDC1 $_3$, δ) : 1.32 (3H.t.J=7Hz), 2.58

(3H.s). 3.52 (2H.q.J=7Hz). 5.4 (1H.

br s). 6.3~6.7 (2H.s). 7.2~7.5 (3H.s),

7.67 (1H.m.J=2Hz). 8.13 (1H.dd.J=2.

9Hz)

Hoss (m/e) : 292 (H*)

実施例20

3 - (2 - エテルア ミノベンズオキサゾールー 6 - イル) - 1 - メテルイミダゾ[1.5 - a]ピリジン

胜点: 147-148°C

IR (z5,-x): 3150. 1660. 1650. 1580 cm⁻¹ NMR (CDC1₃. δ): 1.30 (3H.t.J=8Hz). 2.56 (3B.s). 3.3-3.7 (2B.s). 5.9 (1B.br s). 6.3-6.7 (28.m). 7.2-7.5 (28.m). 7.64 (1E.s). 8.12 (1B.d.J=8Hz)

Hass (m/e) : 292 (H*)

突筋伤21

3 - (2 - エナルアミノベンズオキサゾールー 6 - イル)イミダソ[1.5 - *]ピリジン

BA : 135-138℃

HBR (CDC1₃, δ) : 1.32 (3H.t.J=7Hz), 3.53 (2B.q.J=7Hz). 5.9 (1E.br s). 6.3-6.8 (2B.m). 7.51 (1B.m). 7.2-7.8 (3B.m). 7.68 (1H.d.J=2Hz), 8.21 (1H.d.J=7Hz)

Hass (m/e) : 278 (H*)

実施例22

2-クロロー4.8-ジメナルー6-(4-ピ リジル)イミダソ[1.5-*]ピリミジン(0.4 a) およびジュナルアミン(10.0ml)のエクノー ル(10.0≤)溶液を対管中、140℃で23.5時間加 熱する。反応混合物を滅圧滅締し、残渣をシリカ ゲルカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチ

に付し、酢酸エテルで展開し、精製して、2~ メトキシー4.8ージメナルー8ー(4ーピリジ ル) イミダソ[1.5 - *]ピリミジン(0.52*) を得る.

副点: 185-188℃

IR (x5,-4) : 1645. 1800 cm⁻¹

NER (DESO-d₆, δ) : 2.16 (3H.s), 2.37 (3H.s). 3.91 (3H.s). 6.31 (1H.s). 7.57 (2H.=). 8.57 (2H.=)

Hass (m/e) : 254 (H*)

安族例24

実施例23と同様にして4.8ージメナルー2… 5 - *]ピリミジンを得る。

醚点: 119-123℃

1R (25===) : 1625 cm -1

NHR (CF3COOR. 6): 2.33 (3R.s). 2.74 (3H.s). 2.81 (3H.s). 6.92 (1H.s). 8.48 (1H.dd. J=5. 8Hz). 9.02-9.40 (2H.m). 9.59 (1H.s)

ルおよびメグノール(19: 1 v/v)の混合用塩で 展開し精製して、2ージエテルアミノー4.8~ ジメナルー6-(4-ピリジル)イミダソ[1.5 - *]ピリミジン(0.15g)を作る。

数点: 171-174°C

IR (250-4) : 1840, 1600 cm-1

NHR (DHSO-d₆, δ) : 1.13 (6R, t.J=7Hz), 2.16 (3B.s). 2.26 (3B.s), 3.48 (4B.q.J=7Bz), 6.28 (1H.s), 7.33 (2H.d.J=6Hz), 8.40 (2B.d.J=6Bz)

Hess (m/e) : 295 (M*)

发展例23

2-クロロー4.8-ジメテルー6ー(4-ピ リジルライミダソ[1.5-1]ピリミジン(0.7 ま)およびナトリウムメトキシド (0.25ま)のメ クノール(15触)溶液を18時間遠波する。反応混 合物を採圧連絡して、残渣に酢酸ユテルおよびテ トラヒドロフランの混合溶媒を加える。溶液を水 洗し、硫酸マグネシウムで乾燥させ減圧濃縮す る。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラブィー

実施例25

2-クロロー4.8-ジメナルー8-(3-ビ リジルライミダソ[1.5-2]ピリミジン(1.6 ま) および亜鉛末 (5.6 g) の混合物に水 (16 mi) およびエケノール (18mi) の混合物質を加 え、撹拌しながら 6 時間遺滅する。不溶物を濾去 し、逮捕を兼圧政権する。残造を水に溶解させ、 水溶液を20%炭酸カリウムで塩蒸性とし、5%メ タノールークロロホルムの混合溶媒で抽出する。 抽出液を硫酸マグネシウムで乾燥させて、減圧 浦昭する。残造をシリカゲルカラムクロマトグ ラフィーに付しクロロホルムおよびメタノール メテルテオー 6 - (3 ~ ピリジル) イミダゾ[1. · (100:3 v/v) の混合溶媒で展開して精製し、 更にメタノールおよび酢酸エチルの混合溶媒から 再結晶させて 4・8 - ジメナルー 6 - くろーピリ ジル)イミダソ[1.5-1]ピリミジン(0.49 ま)を得る。

融点: 154-156°C

IR (x5.-x) : 1610. 1565. 1510. 1500 cm⁻¹ NHR (CDC1₃, δ): 2.22 (3H, d, J=1Hz): 2.68 (3H.s). 6.32 (1H.dd.J=1. 4Hz). 7.3-7.5 (1H.s). 7.8-8.0 (1H.s). 8.02 (1H.d. J=4Hz). 8.6-8.8 (2H.s)

Hass (m/e) : 244

安货例26

実施例25と同様にして、4.8-ジメナル-6-(4-ビリジル)イミダゾ[1.5-a]ビリミジンを得る。

MA : 166-168°C

IR (x5,-x): 1615. 1595. 1560. 1515 cm⁻¹

FMB (CDCl₃. δ): 2.28 (3B.d.,J=1.5Bz). 2.80

(3H.s). 6.41 (1B.dd.,J=1.5. 4Bz). 7.47

(2H.dd.,J=2.5Bz). 8.10 (1H.s). 8.76

(1B.dd.,J=2.5Bz)

Hess (m/e) : 244 (H*)

安英债27

1-ノナルー3-(4-メナルー2-メナルナオピリミジンー5-イル)イミダゾ[1.5-ェ]ピリジン(!.1g)のクロロホルム(20ml)溶液に、m-クロロ過安息香酸(1.08g)のクロロホ

安 15 例 28

オピリミジン・5ーイル) イミダソ[1.5-1] ピリジン(1.1g)のクロロホルム(20m)溶液 に、m~クロロ過安息容敵(2.86g)のクロロネ ルム(30=)熔液を5~10℃で0.5時間かけて加 えた後、宝温で4時間撹拌する。反応混合物を10 %ナオ硫酸ナトリウム水溶液(50≤)、10%炭酸 カリウム水溶液(50mm×2)および水で風次洗浄 し、硫酸マグネシウムで乾燥させる。治謀を滅圧 留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラ フィーに付し、クロロホルムーメタノール(9: 1 v/v)の混合溶媒で溶出する。目的物を含む画 分を合せ、濃縮して得られた残益を酢酸エテルで 結晶化させて1ーメナルー3-(4-メナルー2 ーノナルスルホニルピリミジンーモーイル)イミ ダソ[1.5-*]ピリジン(0.26ま)を得る。

融点: 159-161°C

IR (25,-A): 1620. 1540. 1530. 1510. 1415. 1320 cm⁻¹ **B**A : 38-40℃

NHR (CDC1₃. 6): 2.60 (3H.s), 2.63 (3H.s), 3.80 (3H.s), 6.5-6.9 (2H.m), 7.4-7.8 (2H.m), 8.98 (1H.s)

Mass (m/e) : 286 (H*)



HMR (CDC1₃.δ): 2.60 (3H.s), 2.68 (3H.s), 3.37 (3H.s), 6.5-6.9 (2H.m), 7.4-7.7 (2H.m), 8.91 (1H.s)

Bess (m/e) : 302 (H*)

安萬例29

1-メテルー3-(4-メテルー2-メテルチオビリミジンー5-イル)イミダゾ[1.5-a]ビリジン(1.52g)の濃塩酸(20賦)溶液を1時間選抜する。反応混合物を減圧濃縮し残造を水(100㎡)に溶解させる。水溶液を20%水酸化ナトリウム水溶液でpB7.0に調整し、生成した状態物を達取する。残造を水洗し、乾燥させて1-メテルー3-(2-ヒドロキシー4-メテルビリミジンー5-イル)イミダゾ[1.5-a]ビリジン(1.32g)を得る。

融点: >300°C

IR (x5,-4): 1730, 1570 cm⁻¹

NER (CF₃COOH, 6): 3.77 (3H.s), 3.86

(3H.s), 7.3-7.6 (2H.s), 7.7-8.3

(2H.s), 9.27 (1H.s)

Hass (m/e) : 240 (E*)

特許 出願人:尊沢英品工業株式会社

代 理 人: 弁理士 胃 木

